

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

ProteqFlu-Te suspensjoni ghall-injezzjoni.

2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Doża waħda ta' 1 ml fiha:

Sustanzi Attivi:

Influenza A/eq Ohio/03 {H ₃ N ₈ } virus rikombinat tal-canarypox (vCP2242).....	≥ 5.3 log 10 FAID ₅₀ *
Influenza A/eq/Richmond/1/07 {H ₃ N ₈ } virus rikombinat tal-canarypox (vCP3011) ≥ 5.3 log10 FAID ₅₀ *
Clostridium tetani toxoid..... ≥ 30 IU**

* Il-kontenut tal-vCP icċekk jat bil-FAID₅₀ globali (doža infettiva florexxenti ta' prova 50 %) u r-ratio qPCR bejn vCP.

** titru tal-antikorp antitossiku indott wara tilqim ripetut fis-serum tal-fenek tal-Indi skont il-Ph.Eur.

Adjuvant:

Carbomer..... 4 mg

Sustanzi mhux attivi:

Kompožizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Sodium chloride
Disodium hydrogen orthophosphate
Monopotassium phosphate anhydrous
Ilma ghall-injezzjoni

Sospensjoni opalexxenti omoġenja

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Żwiemel

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Tilqim attiv ta' żwiemel ta' 4 xhur jew akbar kontra l-influwenza ekwina sabiex tnaqqas sinjal kliniči u tneħħija tal-virus wara infekzjoni, u kontra t-tetnu għall-prevenzjoni ta' mortalità.

Bidu tal-immunità: ġimħażżejt wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Tul tal-immunità indotta mill-iskema ta' tilqim:

- 5 xhur wara l-ewwel kors ta' tilqim;
- wara l-ewwel kors ta' tilqim u l-injezzjoni tal-booster 5 xhur wara: sena fil-każ tal-influwenza ekwina u sentejn fil-każ tat-tetnu.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Xejn.

3.4 Twissijiet speċjali

Laqqam annimali f'sahħħithom biss.

3.5 Prekawzjonijiet specjali għall-użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Mhux applikabbli.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-pakkett jew il-fuljett ta' informazzjoni li jkun fih ġewwa lit-tabib.

Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Żwiemel:

Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali ttrattati):	Sit tal-injezzjoni, nefha ¹ , żieda fit-temperatura tal-ġilda, ebusija tal-muskoli, u ġigħ fis-sit tal-injezzjoni. Temperatura elevata ² .
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ttrattati, inkluż rapporti iżolati):	Sit tal-injezzjoni, materja. Apatija, tnaqqis fl-aplit ³ . Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva ⁴ .

¹tranžitorja, normalment tinżel fi żmien erbat ijiem; f'okkażjonijet rari n-neħha tista' tilhaq dijametru ta' 15–20 cm, u ddum minn 2–3 ġimħat, li tista' tirrekjedi kura sintomatika.

²massimu ta' 1.5 °C, għal ġurnata waħda, jew jumejn f'ċirkostanzi eċċeżżjonali.

³l-ġħada tat-tilqima.

⁴li jafu jkunu jeħtiegu trattament sintomatiku..

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħġid fis-suq jew lir-rappreżentant lokal tiegħi jew lill-awtoritā nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll l-ahħar sejjjoni tal-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Jista' jintuża waqt it-tqala u fit-treddiġ.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Hemm informazzjoni ta' sigurtà u effikaċja li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi amministrat fl-istess ġurnata iżda mhux imħallat mal-vaċċin inattivat tal-Boehringer Ingelheim kontra r-rabbja.

Il-vaċċini għandhom jingħataw f'siti differenti.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Għall-użu fil-muskolu.

Għall-amministrazzjoni tal-vaċċin, uža materjal sterilizzat li m'għandux diżinfettant jew antisettiku. Hawwad il-vaċċin bil-mod qabel l-użu.

Amministra doża waħda (1 ml) b'injezzjoni fil-muskolu, preferibbilment fl-għonq, skond din l-iskeda li ġejja:

- L-ewwel kors ta' tilqim bil-ProteqFlu-Te: l-ewwel injezzjoni minn età ta' 5-6 xhur, it-tieni injezzjoni 4-6 ġimġhat wara.
- It-tieni kors:
 - 5 xhur wara l-ewwel kors ta' tilqim bil-ProteqFlu-Te.
 - Segwit minn:
 - kontra t-tetnu: injezzjoni ta' doża waħda f'intervalli sa mhux aktar minn sentejn bil-ProteqFlu-Te.
 - kontra l-influwenza ekwina: injezzjoni ta' doża waħda kull sena, jew bil-ProteqFlu inkella bil-ProteqFlu-Te, u jinżamm intervall ta' mhux aktar minn sentejn għall-komponent tat-tetnu.

F'każ li jiżdied ir-riskju ta' infezzjoni jew jekk ma jkunx hemm kolostrum suffiċjenti, injezzjoni oħra fil-bidu ta' ProteqFlu-Te tista' tingħata ta' 4 xhur segwita mill-programm komplet ta' tilqim (l-ewwel kors ta' tilqim ta' 5-6 xhur u 4-6 ġimġhat wara segwit mit-tieni kors).

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emergenza u antidoti)

Wara li ġiet amministrata doża eċċessiva tal-vaċċin, l-ebda effetti mhux mixtieqa, ħlief dawk deskritti taht sezzjoni 3.6, ma ġew osservati.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluzi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Għal dan il-prodott huwa meħtieg ir-rilaxx tal-lott da parti tal-awtorità ufficjali tal-kontroll.

3.12 Perjodu ta' tiżzmim

Xejn.

4. INFORMAZZJONI IMMUNOLOGIKA

4.1 Kodici ATC veterinarja: Q105A101.

Il-vaċċin jistimula immunità kontra l-influwenza u t-tetnu fiż-żwiemel.

L-istrejns vCP2242 u vCP3011 tal-vaċċin huma virusijiet rikombinati tal-canarypox li jesprimu l-ġene hæmagglutinin *HA* mill-istrejns tal-virus tal-influwenza fiż-żwiemel A/eq/Ohio/03 (strejn Amerikan, Florida sublineage clade 1), u A/eq/Richmond/1/07 (strejn Amerikan, Florida sublineage clade 2) rispettivament. Wara l-innokulazzjoni, il-viruses ma jimmultiplikawx fiż-żiemel iż-żda jesprimu l-proteini protettivi. Konsegwentement, dawn il-komponenti jinduċu immunità kontra l-virus tal-influwenza fiż-żwiemel (H3N8).

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma' ebda prodott mediciinali veterinarju ieħor.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 18-il xahar.
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: uža immedjatament.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta ġo frigg (2 °C-8 °C).

Tagħmlux fil-friża.

Ipprotegi mid-dawl.

5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Kunjett tal-ħgieg tat-Tip 1.

Tapp tal-Butyl elastomer u għatu tal-aluminju.

Kaxxa ta' 10 kunjetti ta' doża waħda.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/03/038/005

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 06/03/2003

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR

XX/SSSS

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**

Xejn

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**10 kunjetti ta' doža waħda****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

ProteqFlu-Te suspensjoni għall-injezzjoni.

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Doža waħda ta' 1 ml fiha:

Influenza A/eq/ Ohio/94 {H₃N₈} (vCP2242) ≥ 5.3 log 10 FAID₅₀

Influenza A/eq/Richmond/1/07 {H₃N₈} (vCP3011) ≥ 5.3 log 10 FAID₅₀

Clostridium tetani toxoid ≥ 30 IU

3. DAQS TAL-PAKKETT

10 x 1 ml (10 doži).

4. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Żwiemel.

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Għall-użu fil-muskolu.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Xejn

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

Ladarba jinfetaħ uža fil-pront.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen u ttrasporta gó frigg.

Tagħmlux fil-friża.

Ipproteġi mid-dawl.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”

Aqra il-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS ”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/03/038/005

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

Kunjett

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

ProteqFlu-Te



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS- SUSTANZI ATTIVI

Doża waħda

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fil-pront.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF :

1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

ProteqFlu-Te suspensjoni ghall-injezzjoni.

2. Kompożizzjoni

Doža waħda ta' 1 ml fiha:

Sustanzi Attivi:

Influenza A/eq/ Ohio/03 {H₃N₈} virus rikombinat tal-Canarypox (vCP2242) ≥ 5.3 log₁₀ FAID₅₀*
Influenza A/eq/Richmond/1/07 {H₃N₈} virus rikombinat tal-Canarypox (vCP3011)
..... ≥ 5.3 log₁₀ FAID₅₀*
Clostridium tetani toxoid..... ≥ 30 IU**

* doža infettiva florexxenti ta' prova 50 %

** titru ta' antikorp antitossiku indott wara tilqim ripetut fis-sera tal-fenek tal-Indi skond il-Ph.Eur.

Adjuvant:

Carbomer..... 4 mg

Suspensjoni opalexxenti omoġenja

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Żwiemel.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Tilqim attiv ta' żwiemel ta' 4 xhur jew akbar kontra l-influwenza fiż-żwiemel sabiex tnaqqas sinjal kliniči u tneħħija tal-virus wara infezzjoni, u kontra t-tetnu biex tipprevjeni l-mortalità.

Bidu tal-immunità: ġimaginej wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Bidu tal-immunità indotta mill-iskema ta' tilqim:

- 5 xhur wara l-ewwel kors ta' tilqim;
- wara l-ewwel kors ta' tilqim u l-injezzjoni booster 5 xhur wara; sena fil-każ tal-influwenza ekwina u sentejn fil-każ tat-tetnu.

5. Kontraindikazzjonijiet

Xejn

6. Twissijiet specjali

Laqqam annimali f'saħħithom biss.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-pakkett jew il-fuljett ta' informazzjoni li jkun fiha gewwa lit-tabib.

Tqala u treddigh:

Jista' jintuża waqt it-tqala u fit-treddigh.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni meta l-vaċċin kien amministrat flimkien, iżda f' post differenti, mal-vaċċin kontra r-rabbja inattivat tal-Boehringer Ingelheim.

Doża eċċessivi:

Wara li ġiet amministrata doża eċċessiva tal-vaċċin, l-ebda effetti mhux mixtieqa, hlied dawk deskritti taħt sezzjoni "Effetti mhux mixtieqa", ma ġew osservati.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Thallatx ma' prodotti medicinali veterinarji oħra.

7. Effetti mhux mixtieqa

Żwiemel:

Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali ttrattati):
Sit tal-injezzjoni, nefha ¹ żieda fit-temperatura tal-ġilda, ebusija tal-muskoli, uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni. Temperatura elevata ² .
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ttrattati, inkluži rapporti iżolati):
Sit tal-injezzjoni materja. Apatija, tnaqqis fl-aptit ³ . Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva ⁴ .

¹tranžitorja normalment tinżel fi żmien erbat ijiem; f'okkażjonijet rari n-nefha tista' tilhaq dijametru ta' 15–20 cm, li ddum minn 2–3 ġimħat, li tista' tirrikjedi kura sintomatika.

²massimu ta' 1.5 °C, għal ġurnata waħda, jew jumejn f'ċirkostanzi eċċeżzjonali.

³l-ghada tat-tilqima.

⁴li jafu jkunu jeħtiegu trattament sintomatiku..

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali.

8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Amministra doża waħda (1 ml) b'injezzjoni fil-muskolu, preferibbilment fl-ġħonq, skont l-iskeda li ġejja:

- L-ewwel kors ta' tilqim bil-Proteqflu-Te: l-ewwel injezzjoni minn 5-6 xhur, it-tieni injezzjoni 4-6 ġimħat wara.
- It-tieni kors:
 - xħur wara l-ewwel kors ta' tilqim bil-ProteqFlu-Te.
 - Segwit minn:

- o kontra t-tetnu: injezzjoni ta' doža waħda f'intervalli sa mhux aktar minn sentejn bil-ProteqFlu-Te.
- o kontra l-influwenza ekwina: injezzjoni ta' doža waħda kull sena, jew bil-ProteqFlu inkella bil-ProteqFlu-Te, u jinżamm intervall ta' mhux aktar minn sentejn għall-komponent tat-tetnu.

F'każ li jiżdied ir-riskju ta' infezzjoni jew jekk ma jkunx qed jitieħed kolostrum bieżżejjed, injezzjoni oħra tista' tingħata ta' 4 xhur segwita mill-programm komplet ta' tilqim (l-ewwel kors ta' tilqim ta' 5-6 xhur u 4-6 ġimgħat wara segwit mit-tieni kors).

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Għall-amministrazzjoni tal-vaċċin, uža materjal sterilizzat li m'għandux diżinfettant jew antisettiku. Hawwad il-vaċċin rikostitwit bil-mod qabel l-użu. Għall-użu fil-muskolu (preferribilment fl-ġħonq).

10. Perjodi ta' tiżzmim

Xejn

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħhaqx mit-tfal.
Aħżeen u ttrasporta fil-frigġ 2 °C-8 °C.
Tagħmlux fil-friża.
Ipproteġi mid-dawl.

Tużax dan il-prodott veterinarju medicinali wara d-data tal-iskadenza li tidher fuq il-kaxxa tal-kartun u t-tikketta tal-kunjett wara Exp.
Žmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: uža immedjatament.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku. Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir. Dawn il-miżuri għandhom jgħiġi sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqqi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata b'riċċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

EU/2/03/038/005

Kaxxa ta' 10 kunjetti ta' doža waħda

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni.

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Il-Ġermanja

Manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Franza

Rappreżentanti lokali u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa ssuspettati:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG
Magyarországi Fióktelep
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Tlf: + 45 3915 8888

Malta

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: +44 1344 746957

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Tel: 0800 290 0 270

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands bv
Tel: +31 20 799 6950

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS
Tél: +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.
Tel: +39 02 53551

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Τηλ: +30 2108906300

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Tel: +371 67 240 011

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Viena - Sucursala Bucureşti
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co
KG, o.z.
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
Puh/Tel: + 358 201443360

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited
Tel: + 44 1344 746957

17. Tagħrif ieħor

Il-vaċċin jistimula immunità kontra l-influwenza fiż-żwiemel.

L-istrejns vCP2242 u vCP3011 tal-vaċċin huma virusijiet rikombinati tal-canarypox li jesprimu l-ġene haemagglutinin *HA* mill-istrejns tal-virus tal-influwenza fiż-żwiemel A/eq/Ohio/03 (strejn Amerikan, Florida sublineage clade 1) u A/eq/Richmond/1/07 (strejn Amerikan, Florida sublineage clade 2), rispettivament. Wara l-innokulazzjoni, il-virusijiet ma jimmultiplikawx fiż-żiemel iżda jesprimu l-proteini protettivi. Konsegwentement, dawn il-komponenti jinduċu immunità kontra l-virus tal-influwenza fiż-żwiemel (H_3N_8).